

## 09日本国特許庁

# 公開特許公報

① 特許出願公開

昭53—74101

①Int. Cl.²D 21 C 3/02

D 21 C

識別記号

39 A 44

庁内整理番号 6365—47 6365—47 ❸公開 昭和53年(1978)7月1日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

64パルプの製造方法

3/04

创特

面 昭51---148492

148

同

昭51(1976)12月10日

**@発明** :

中村正人

東京都港区白金6-5-12-20

1

1

野村芳禾

東京都江戸川区南篠崎町5339

**⑦**発明者内本岩宏

千葉市小中台町1207-1

**⑦出 願 人 本州製紙株式会社** 

東京都中央区銀座五丁目12番8

导

四代 理 人 弁理士 湯浅恭三

外2名

細

1. [発明の名称]

ペルブの製造方法

### 2 [ 特許請求の範囲 ]

(1) リグノセルロース物質をアルカリ性実成または亜硫酸塩を含む素液で処理してベルブ化する 蒸精工程において、アルカリ性素核または亜硫酸 塩を含む素液からなる素解液に、一般式:

で表わされるヒドロキシアントラセンまたはヒドロキシアントラセンの誘導体〔ただし式中RはH。COOX (ここにXはHまたはNa)またはSO3YにとにYはHまたはNa)を表わし、AはHまたはNaを表わし、単は①、1または2を表わし、nは1または2を表わす。RがHの場合とは、アントラセン数中の炭素原子にHが直接給合してその部分がCH2となり、その部分の2重結合が失なわれる

場合を意味する。)を蒸解助剤として飛加して。 アルカリ法さたは亜硫酸塩法によりリグノセルロ ース物質の蒸解を行なりことを特徴とするペルプ の製造方法。

(2) ジェドロキシアントラセン、ジェドロジェドロキシアントラセン、カルボキシジェドロアントラセンおよびジェドロアントラセンスルホン酸 塚からなる群より選ばれる少なくとも1 兵を蒸解 核に添加して蒸解を行なうことを特徴とする。特許豫求の象徴第1項の方法。

(3) 絶坂チンブ飲食の約0.005~3多のヒドロキシアントラセンまたはヒドロキシアントラセン誘導体を用いるととを特徴とする。特許説次の範囲終1項または絡2法の方法。

(4) 税能チップ政务の約0.01~0.1%のヒドロキシアントラセンまた柱ヒドロキシアントラセン辞述体を用いるととを特徴とする特許辨求の範囲第1項また柱第2項の方法。

3. [発明の詳細な説明]

本発明はペルプの製造方法に関する。さらに弊

しく首えば、アルカリペルブ、 重硫酸塩ペルブ等のペルブの蒸解工程において、 沿常の蒸解液に ドロキシアントラセンまたはその誘導体を新加して 蒸解する ことを特徴とするペルブの製造方法に 関する。 本朝部書中でアルカリペルブ蒸解とは、クラフト法、ソーダ法、炭酸ソーダ法等の各種アルカリ蒸解法の総称であり、また重硫酸塩法、 重量で酸塩法等の各種更可能を は、アルカリ性亜硫酸塩法、 中性亜硫酸塩法、 重量で酸塩法等の各種更可能を は がである。

木材。パガス。除。その他のリグノセルロース 物質からパルブを製造するに際し、パルブ化参智 を向上させると共に。蒸無速度を高め、パルブル 質の向上をはかるととは。原本原単位やエネルギー原単位を低下させて良質な製品を経済的に生業 するための不可欠の条件であり、それを目的とは木 オその他のリグノセルロース物質を水飲化ナトリウムを主成分とするボリケ の無対しては、いわゆるボリケルファイド法と呼ばれる多磁化ソーダによつて蒸 解を行なり変法が試みられているはか、ボロハイドライドを添加する方法、ヒドラジンを添加する方法など、程本の改良法が提案されてきた。しかしながら、それの改良法が提案されてきた。しかしながら、それらの方法はいずれも、設備の変更が必要であったり、製造コストの大巾アンブが伴なりなどのであるが作な効果が小さい等の欠点があつて実用化するとのが多く、ボリサルファイド法以外は実験密段階に留きるものが多かつた。本発明は、上述のどとき欠点のない新規なベルブの製造方法を提供せんとするものである。

本発明は、微純原料である木材、パガス、麻 その他のリグノセルロース物質をアルカリ性実施で 2.5 の現するアルカリパルダ化工程を大は前述のごと きリグノセルロース物質を、亜硬酸塩を含む薬液で処理する亜硬酸塩ペルブ化工程において。前記 薬 液からなる蒸解液に少量のセドロキシアントラセンまたはヒドロキシアントラセンの誘導体を添加して蒸解処理を行なりことを特徴とする新規な



ペルプの製造方法を提供するものである。

本発明に従つて、アルカリ素解散または昼機酸塩蒸解核に少量のヒドロキシアントラセンまたはその誘導体を添加して機能原料の蒸解を行なったとという。リグノセルロース物質中のリグニンの溶出速度が実質的に高められ、従つて蒸解度にかけるペルンで変質的に改善される。これは、蒸解核中には多いで、変質的に改善される。これは、蒸解核中のセルロースやが蒸解助剤として働き、蒸解中のセルロースやおまなが、カースの助業を防ぐと共に、リグニンの溶出を促進するためである。その結果、蒸解を含かできるものないできる利息がある。

本発明の実施にあたり、前配の蒸解助剤として 使用することのできる化合物は、アントラセン核 中の炭素に直接結合している水素原子の少なくと も 1 つが水酸器で最換されたヒドロキシアントラ センまたはその砂準体であつて、次の一般式で表 わすととのできる化合物である。

ただし、上記の式中、RはH、COOX(XはHまたはNe)またはSO<sub>3</sub>Y(YはHまたはNe)を表わし、AはHまたはNe を表わし、AはHまたはNe を表わし、AはHまたは である。RがHの場合とは、アントラセン核中の炭素原子にHが直接結合してその部分がCH<sub>2</sub>となりその部分の2 煮結合が失なわれる場合を意味する。

上述の一般式(1)で扱わされる化合物には、アントラセン核中の炭素原子に水素が付加して、少なくとも1部の2重結合が失なわれたもの、たとえば次の一般式で扱わすことのできるもの:

女龙は

(ととだ、R. A, mかよび mの表わす意味は上述の通り。)も含まれる。

これらの化合物のうちで、本発明の実施において用いて意最もよい効果が得られるものは、ジェドロギンドントラセン、ジェドロジェドロキシアントラセン、カルボキシジェドロアントラセンかよびジェドロアントラセンスルホン酸とそのNa塩、ジェドロキシアントラセンカルボン酸とそのNa塩等である。

本発明の方法を実施する場合化。上述の無層助 剤は、無解する原料チップの絶転量の0.005~ 3 武量 男に相当する重量を蒸解液に添加して用い ることが好ましく。さらに。上記と同じ基準で 0.01~0.1重量男を蒸解液に添加して用いれば 最も良い効果が得られる。また、上配一般式で表 わしたジヒドロキシアントラセン等は、無水ファル限またはナフトキノン、等とブタジェンとのディールスーアルダー反応によつて容易に合成する ととができる。蒸解液への解解も極めて容易である。上配の蒸解助剤を所定量加えること以外は通常の蒸解条件に何らの変更を来たすことも要しない。

以下実施例により説明する。

## 实施例1

針葉製ナップ600分を44のオートクレープ に訪め。とれに活性アルカリ17%、硫化数25 場のクラフト蒸解液を加え、さらにジヒドロジェドロキシアントラセンを絶転チップ重量に対し 0.05%添加して、165℃で75分間蒸粉した。一方、比較のため。ジヒドロジヒドロキシアントラセンを加えないとと以外は前配と同じ条件で通常のクラフト法による蒸粉を行なつた。とれらの蒸解試験の結果は、下配第1要に示す通りであった。

第 1 表

	ジセドロジセドロキシ アントラセンを加え たクラフト蒸傷 (本発明)	ジヒドロジヒドロキ シアントラセンを加 えないクラフト薫 解(従来技術)
蒸解步留 %	4 8. 6	4 6 5
カッペー価	4 2	5 1
比破裂度	6.9	6.2
裂断長 K=	8.2	. 2. 0
比引裂度	170	170

#### 夹放伤2

広業樹チップ700多を42のオートクレープ に詰め、これに新性ソーダ15.5%(Na<sub>2</sub>Oとして) のソーダ素解液を加え、さらにジヒドロキシアン トラセンを、絶転チップ重量の0.02%相当最級 加し、155でで75分間蒸解した。一方、比較 のため、ジヒドロキシアントラセンを加えないこ と以外は上記と同じ条件で通常のソーダ法による 蒸解を行なつた。これらの蒸解試験の結果は。下 配第2表に示す通りであつた。

第 2 接

	ジェドロキシアント ラセンを加えたソー ダ蒸解(本発明)	
蒸解步留 场	5 3.9	5 3.0
カッペー価	50	78
比破裂度	4.3	3. 0
製断長 K=	61	4.5
比引裂度	1:10	100

#### 実施例3

広業樹チップ7009を44のオートクレープ に動め、これに、炭酸ソーダ10多を含み、ジェ ドョキシアントラセンカルボン酸ソーダを絶死チ ップ重量の0.1 多相当量加えた炭酸ソーダ法蒸解 被を加えて180でで20分間蒸解した。蒸解チ ップをディスクレフアイナーでフリーネス450 のに叩解して砂紙した。一方、比較のため、ジェ ドロキシアントラセンカルボン酸ソーダを加えな いこと以外は上配と全く同様にして、適常の炭酸 ソーダ法案界を行なつた。 とれらの業**無試験の結** 果は、下配第3表に示す通りであつた。

练 3 表

	ジヒドロキシアント ラセンカルボン酸ソ ーダを加えた炭酸ソ ーダ薫解(本発明)	トラセンカルポン
蒸探参省 名	8 2.0	78.9
比碳裂度	18	<b>,1.7</b>
製断長 K=	5.2	2.5
耐折度	20	1 4
比リングクラツシュ	142	1 3.5
比コンコラクラフシ ユ	1 % 5	190

#### 突热例 4

無麻400をな44のオートクレーブに詰め。 これに、亜硫酸ソーダ18%、苛性ソーダ3% (対原料)を含む蒸解液で原料温量に対しシヒド ロキシアントラセンスルホン酸ソーダを0.05% 加えたものを加え、180でで4時間蒸解した。 別に、比較のためジヒドロキシアンドラセンスル

#### **手統 補 正 客**

昭和 53年 3月 8日

**毎許庁長官 無 谷 善 二 、 股** 

1. 事件の表示

昭和 51年存許顧第 148492 号

2.発明の名称

パルプの製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

住 所

名 称 (540) 本州製紙株式会社

4.代 選 人

住 所 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル 206号盆 副

氏名(2770)弁理士 島 茂 恭 三型

5. 福正の対象

明線書の〔毎許請求の範囲〕と〔発明の詳細な説明〕の概

6. 補正の内容 別紙の辿り



特別収53-74101(4) ホン酸ソーダを加えないこと以外は上配と同様に して無解を行なつた。これらの無解試験の結果は 下記載4表に示す過りでもつた。

第 4 表

		ジヒドロキシアント ラセンスルホン酸ソ ーダを加えた蒸解 (本発明)	ジヒドロ キシアン トラセンスルホン 限ソーダを加えた い蒸解(従来技術)
蒸解参留	96	6 2.5	5 8.5
カッペー個		8	1 2
裂断長	Km	8.9	7.6
此引要应	- 1	. 190	170

特許出願人 本州 製 紙株式 会社

代理人 弁理士 汤 茂 恭 代理人 弁理士 池 永 先 代理人 弁理士 丸 岡 D



別 紙

1 特許請求の範囲を下記のどとく訂正する。

「 (i)リグノセルロース物質をアルカリ性疾液を
たは亜保酸塩を含む築液で処理してパルブ化す

る蒸解工程にかいて、アルカリ性集散さたは更

保酸塩を含む事液からなる蒸解液に、一般式:

で表わされるヒドロキシアントラセンまたはヒドロキシアントラセンの誘導体〔ただし式中RはH, COOX(Cこ此 X はHまたはNa)または SOs Y (Cこに Y はHまたはNe)を扱わし、なはO、1または 2を表わし、なはO、1または 2を表わし、なはO、1または 2を表わし、なはO、1または 2を表わし、ないOを表わける RがHの場合とは、アントラセン 核中の炭素原子に日が 医療結合してその部分が GH2 となり、その部分の 2 重結合が失なわれる場合を意味する。〕を 無解動剤として 数加して、アルカリ法また 養養塩法によりグノセルロース物質の蒸解を行





なりことを特徴とするペルプの製造方法。

(2) ジェドロキッ丁ントラセン・ジヒドロジ ヒドロキッアントラセン・カルボキッジヒドロ キッアントラセンシよびジヒドロキッアントラ センスルホン酸塩からなる群とり差ばれる少な くとも1員を蒸解液に最加して蒸解を行なうこ とを特徴とする。特許確求の範囲第1項の方法。

- (3) 熱売テップ重量の約0.005~35のヒドロキッアントラセンまたはヒドロヤッアントラセンまたはヒドロヤッアントラセン誘導体を用いることを特徴とする。特許 請求の懲遇第1項または第2項の方法。
- (4) 他花チップ重量の約0.01~0.19のヒドロキッアントラセンまたはヒドロキッアントラセンまたはヒドロキッアントラセン誘導体を用いることを特徴とする特許請求の範囲第1項または第2項の方法。
- 2 明細書席7頁下から第10~9行に「カルボヤンジェドロアントラセンかよびジェドロアントラセンかよびジェドロアントラセンなよびジェドロヤンアントラセンスルホン彼」と訂正する。

## 手 統 権 正 書

**昭和53年 3月10日** 

特許庁長官 熊谷 善二 殿

1. 事件の表示

昭和51年特許職第 148492 号

2. 発明の名称

パルプの製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

住 所

名 称(540) 本州畏抵株式会社

4.代 瑥 人

住 所 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル 206号国

氏名(2770)弁理士湯 浅 恭 三 弘道

5. 補正の対象

明細書の「特許請求の範囲」と「発明の詳細な説明」の概

特許庁 53.3.11 曲前以三額

6. 補正の内容 別紙の油 n 特別 昭53-74101 (5) 5. 同弟7頁下から第8行に「ジヒドロヤシアントラセンカルポン酸とそのNa塩」とあるのを
削散する。

以上

(別紙)

(1). 特許請求の範囲を下記のどとく訂正する。

『(1) リグノセルロース物質をアルカリ性素液また は重硫酸塩を含む薬液で処理してベルブ化する蒸 解工程において、アルカリ性薬液または更碳酸塩 を含む薬液からなる蒸解液化、一般式:

で扱わされるヒドロキシアントラセンまたはヒドロキシアントラセンの誘導体(ただし式中RはB。000x(とこにxはBまたはNa)またはBOxx(とこれxはBまたはNa)を扱わし、AはBまたはNaを扱わし、ロはりまたは2を扱わし、ロはりまたは2を扱わし、RがBの場合とは、アントラセン核中の炭素原子にBが直接結合してその部分がOHaとなり、その部分の2 室結合が失なわれる場合を意味する。〕を蒸解助剤として添加して、アルカリ法または亜硫酸塩法によりリダノセルロース物質の蒸解を行なうととを特象とするペルブの製造方法。

(2) ジェドロキシアントラセン、ジェドロジェド

ロキシアントラセン,カルポキシジヒドロキシアントラセンおよびジヒドロキシアントラセンスルホン散塩からなる群より選ばれる少なくとも1月を蒸解液化磁加して蒸解を行なうととを特徴とする。特許請求の範囲第1項の方法。

- (3) 起乾テップ意彙の約0.005~3%のヒドロ キシアントラセンまたはヒドロキシアントラセン 誘導体を用いることを特徴とする、特許請求の範 既第1項または第2項の方法。
- (4) 船蛇ナツブ恵量の約0.01~0.1%のヒドロ サンアントラセンまたはヒドロヤシアントラセン 誘導体を用いることを特徴とする特許請求の範囲 第1項または第2項の方法。
- (5) ヒドロキシアントラセンがナフトキノンとブ
  メジエンとのディールスアルダー反応付加物から
  得られたジヒドロジヒドロキシアントラセンであることを特徴とする特許請求の範囲第3項または
  第4項の方法。』
- (2) 明細書第7頁末行~第8頁第5行に「表わした ……容易である。」とあるのを下配のどとく訂

サフトキノン ブタジエン 付加物 (例をば オールー) (例をば オールー) (例をば オールー) (例をば オールー) (例をば オールー) (例をは アルコールをもしくは水性和の日 のNa またはXの日溶液) (Ma またはXの日溶液) でとドロジとドロキン アントラセン (水に板めて可溶)

とれらの化合物は、フェノール性の親水差を有している ため、蒸解液への潜解も極めて容易である。』

以上

正する。

「扱わしたもののうち、たとえばシヒドロシヒドロ キシアントラセンは、増知の方法すなわちナフト キノンとブタジエンとのディールス・アルダー反 応によつて容易に合成することができる。例えば、 ナフトキノンとブタジエンとをメタノール。 ボーでディールス・アルダー反応させれば、また は、またにしかもで表がな生成し、これは最かにと アルカリの作用で極めて容易にしかも定動的でも とができ、次式(I)または(国で表わされるシヒドロ サンドロキシアントラセンまたはそのアルカリ塩 を合成することができる。